ID 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-47195

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和61年(1986)3月7日

CC 12 P 13/12 12 P 41/00 13/12

B-8213-4B 8412-4B

12 P 12 R 12 P 12 R 0000 1:38 13/12 1:01)

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

49発明の名称 含セレンアミノ酸のラセミ化方法

> ②特 顧 昭59-167908

❷出 昭59(1984)8月13日

73発 明 者 左右田 健 次 字治市木幡御蔵山45-61

⑫発 明 者 Œ 中 英 彦 京都市伏見区日野慈悲町21-10

個発 明 者 中 村 武 史 逗子市久木 4 - 10-8

の出 顋 三井東圧化学株式会社 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

1. 発明の名称

含セレンアミノ酸のラセミ化方法

2. 特許請求の範囲

(1)シュードモナス属またはアエロモナス属に属す る菌株を培養し、その培養物またはその培養物か ら分離した培養菌体またはそれらの処理物の存在 下で、セレノシステインまたはセレノホモシステ インをラセミ化することを特徴とするセレノシス テインまたはセレノホモシステインのラセミ化方 法。

(2) セレノシステイン または セレノホモシステイン がセレノシスチンまたはセレノホモシスチンをチ オール化合物の存在下で還元して生ぜしめたもの であることを特徴とする特許請求の範囲第一項記 戯の方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、セレノシステインまたはセレノホモ システインをラセミ化する方法に関し、 更 に 詳 しくはシュートモナス (Pseudomonas)属またはア エロモナス(Aeromonas)腐に属する菌株を培養し、 その培養物またはその培養物から分離した培養菌 体またはその培養菌体からの抽出物の存在下で、 セレノシステインまたはセレノホモシステインを ラセミ化する方法に関する。

セレノシステインおよびセレノホモシステイン は、システインおよびホモシステインの硫黄の代 わりにセレンを含むアミノ酸であり、天然界にも ごく微量ながら存在することが知られている。こ れら2種の含セレンアミノ酸は、セレノール基の 酸化され易さから、そのままの形での単離は難し いため、これらのアミノ酸の酸化型であって、ジ セレニド結合を有するセレノシスチンまたはセレ ノホモシスチンの形で取り扱われるが、 1、4-ジ チオスレイトールまたは 2 ーメルカプトエタノー ルなどのチオール化合物等の還元剤を添加するこ とにより、水溶液中でセレノシスチンおよびセレ ノホモシスチンから容易に生成せしめることがで きる。

含硫アミノ酸代謝に関与する多くの酵素反応に おいて、セレノシステインおよびセレノホモシス ティンは、それ自身が基質となって代謝されると 共に、本来の含硫アミノ酸基質に対する拮抗阻害 剤としてもはたらく。 例えば、シスタチオニンタ ーシンターゼは L ーセレノホモシステインと L ー** セリンからL-セレノ-シスタチオニンを合成す る反応をも触媒するが、この時L-セレノホモシ スティンはLーホモシスティンに対する拮抗阻害 剤になる。またL-セレノシステインはシスタチ オニンβーリアーゼの基質になり、ピゼピン酸と アンモニアおよびセレン化水素に分解される。こ のように、含硫アミノ酸代謝酵素に基質アナログ として作用するセレノシステイン、セレノホモシ ステインは、生理活性物質として注目されており 今後ますます利用されるようになる可能性が大き

セレノシステインおよびセレノホモシステイン の酸化型化合物であるセレノシスチンおよびセレ ノホモシスチンは、主に合成法で作られ、 DL-体

本菌株の培養は通常、振鑑 培養あるいは通気攪拌深部培養などの好気的条件下で行なう。培養區度は 20~50℃であり、培養中の培地の PHは中性または微アルカリ性付近に維持することが望ましい。培養期間は通常 1~5 日間である。

 として販売されている。しかし、酵素反応の基質として消費されるのは通常L一体であり、有効にひり、自動性を利用するためにはラセミ化操作が必要できれる。しかし安定ではない含セレンアミノのラセミ化には、水溶液の高圧処理は不適当するででででででででででででであり、温和な条件で作用する酵素反応を利用を行ったおり、温を考えられた。そこで種々の検討を行った結果、シュードモナス属またはアエロスののた結果、シュードモナス属またはアエロススインのラセマーゼが、セレノホモシステインのラセミルに基づいて本発はよびセレノホモシステインのラセミルに表で、

本発明の目的には、シュードモナス属またはアエロモナス属に属する多くの菌株が用いられ、例えば後述の実施例に示したように、シュードモナス・プチダ(Pseudomonas putida)IFO 12996、アエロモナス・ブンクタータ・サブスピーシーズ・キャピエ(Aeromonas punctata subspecies caviae)MT-10243(FERM BP-21)などが用いられる。

硫酸マグネンウム、硫酸第一鉄なども必要に応じて使用すると好都合である。

本発明に使用する酵素源としては、当該菌株の培養物そのまま、または培養液から遠心分離などの方法によって採取した生菌体、その乾燥菌体あるいは菌体を破砕、自己消化、超音波処理などあの処理により得られる菌体処理物、更にはこれるのの菌体よりの抽出物ならびに抽出物より得られる酵素の粗穀物または精穀物が利用可能である。もちろん、これらの固定化酵素または固定化菌体でもよい。

セレノシステイン、セレノホモシステインのラセミ化反応は水溶液中で行なわれるが、これらのアミノ酸の濃度には特に制限はない。反応温度は20~50℃、反応液のPHは、添加するチォール化合物がセレノシスチンまたはセレノホモシスチンのジセレニド結合を有効に還元しうる7以上が望ましく、アルカリ側であっても10以下が望ましい。

次に実施例により本発明を説明するが、実施例

におけるセレノシステイン、セレノホモシステインのラセミ化程度は、反応停止後にヨウ化メチルでセレノール基をメチル化した後に液体クロマトグラフィーにかけ、 D - 体、 L - 体を分離定量することにより決定した。

実施例 1

シュードモナス・プチダ I F O 1 2 9 9 6 を次の 組成の培地 1 2 0 m を入れたフラスコに 1 白金耳接 種し、 3 0 ℃で 2 4 時間振盪 培養した。

培地組成 肉エキス

1. 0 70

ペプトン

1.0 %

塩化ナトリウム 0.5%

初期 PH 7.2

遠心分離によって得た培養液 4 0 m 分の菌体をLーセレノシステインのラセミ化反応に供した。 Lーセレノシステン 8 0 m 、ピリドキサール 燐酸 0.5 m、ピロリン酸ナトリウム 10 0 m を含む水溶液 10 m に 1、4ージチオスレイトール 12 0 m を添加し、PH 8.0、窒素シール下の室温で 10 分間、Lーセレノシスチンを還元した。得られた Lーセレノシ

寒施例 5

突施例 4 のシュードモナス・プチダ I FO 12996 の代わりに、アエロモナス・プンクタータ・サブ スピーシーズ・キャピエ MT 10243 (微工研条寄 第 2 1 号) を用い、また、 L ー セレノシスチン の ステイン溶液を上記の菌体と混合し、窒素シールをした試験管中でゆるやかに振盪しながら 3 7 ℃で 5 時間反応を行なった。反応液中には L ーセレノシステイン 4 1 号、 D ーセレノシステイン 3 2 号が含まれていた。

実施例2

実施例1のL-セレノシスチンの代りにD-セレノシスチンを用いたところL-セレノシステインの代わりに、D-セレノシステインが溶液中に得られ、同様の実験を行なった結果、5時間後の反応液中にはD-セレノシステイン44g、L-セレノシステイン33gが含まれていた。

実施例 3

実施例 1 の L ーセレノシスチンの代わりに L ーセレノホモシスチン 9 0 両を用い、同様に L ーセレノホモシステインのラセミ化反応を行なった。 3 0 分後には反応液中に L ーセレノホモシステイン 4 2 両が含まれていた。

実施例 4

代わりにLーセレノホモシスチン90両を用いて Lーセレノホモシステインのラセミ化反応を同様 の方法で行なった。 酵素液として 26両のタンパク を含む溶液を加えた。 反応開始後 30 分の反 応液 中には、 Lーセレノホモシステイン 54 m、Dーセ レノホモンステイン 35 m が含まれていた。

実施例 6

実施例 4 の 1、4ージチオスレイトールの代わりに 2 ーメルカプトエタノール 9 0 号を添加して同様の実験を行なった結果、 5 時間後の反応液中には Lーセレノシステイン 5 1 号、 Dーセ レノシスティン 5 1 号、 Dーセ レノシスティン 5 1 号、 T へ 2 3 号 が含まれていた。

特 許 出 顧 人 三井東圧化学株式会社 **DELPHION**

46699-2001



RESEARCH

PRODUCTS

INSIDE DELPHION

Leg Out Wattfilm Saud Saudien

My Account

Search: Quick/Number Boolean Advanced Der

The Delphion Integrated View

Tools: Add to Work File: Create new Work Get Now: PDF | File History | Other choices View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent 🖾 Ema

> 영Title: JP61047195A2: METHOD OF RACEMIZING SELENIUM-CONTAINING

> > ACID

Racemising of selenium-contg. aminoacid(s) - uses culture of strain of **Poerwent Title:**

Pseudomonas or Aeromonas genus [Derwent Record]

JP Japan

> Α

§ Inventor: **SODA KENJI**;

> TANAKA HIDEHIKO; **NAKAMURA TAKESHI**;

MITSUI TOATSU CHEM INC

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: **1986-03-07** / 1984-08-13

JP1984000167908

Number:

Advanced: C12P 13/12; C12P 41/00; C12R 1/01; C12R 1/38; FIPC Code:

Core: C12P 13/00; more...

IPC-7: C12P 13/12; C12P 41/00;

1984-08-13 JP1984000167908 Priority Number:

> PURPOSE: To racemize seleno(homo)crysteine efficiently by the **PAbstract:**

> > use of an enzymatic reaction, by using a culture mold of a specific

bacterium, etc.

CONSTITUTION: A bacterium such as Pseudomonas putida IFO-12996 belonging to the genus Pseudomonas or Aeromonas punctata subspecies caviae MT-10243 (FERM-BP-21), etc. is used. Namely, a culture material of the bacterium, a culture mold (treated material of it) is brought into contact with seleno(homo) cysteine in an aqueous solution (at about 20W50°C at about 7W10pH), and

seleno (homo)cysteine is racemized. COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

§ Family:

None

CHEMABS 105(05)041262S CAN105(05)041262S DERABS C86-103176 **8** Other Abstract

> DERC86-103176 Info:







Nominate this for the Gallery...



THOMSON

Copyright © 1997-2006 The Thor

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U

BEST AVAILABLE COPY